1/7/1
DIALOG(R)File 350:Derwent WPIX
(c) 2006 The Thomson Corp. All rts. reserv.

015517588 **Image available** WPI Acc No: 2003-579735/200355

Production of thermoplastic resin for e.g. motor vehicle parts, comprises melt-kneading polyphenylene ether, aromatic/aliphatic hydrocarbon copolymer and unsaturated carboxylic acid (derivative) and a polyamide added part-way through

Patent Assignee: UBE IND LTD (UBEI)

Inventor: NAKAMURA K

Number of Countries: 028 Number of Patents: 006

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week

EP 1241228 A1 20020918 EP 20025942 A 20020315 200355 B JP_2002338804_A 20021127 JP 200269532 A 20020314 200355 US 20020198321 A1 20021226 US 200297385 A 20020315 200355 US 6815488 B2 20041109 US 200297385 A 20020315 200474 EP 1241228 B1 20051019 EP 20025942 A 20020315 200569

DE 60206675 E 20060302 DE 206675 A 20020315 200618

EP 20025942 A 20020315

Priority Applications (No Type Date): JP 200175265 A 20010316

Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

EP 1241228 A1 E 16 C08L-077/00

Designated States (Regional): AL AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT

LI LT LU LV MC MK NL PT RO SE SI TR

JP 2002338804 A 9 C08L-077/00

US 20020198321 A1 C08F-008/00

US 6815488 B2 C08K-003/34

EP 1241228 B1 E C08L-077/00

Designated States (Regional): DE FR GB IT SE

DE 60206675 E C08L-077/00 Based on patent EP 1241228

Abstract (Basic): EP 1241228 A1

NOVELTY - Production of a thermoplastic resin composition, comprises melt-kneading specified amounts of a polyamide resin (major component), a polyphenylene ether resin, an aromatic vinyl compound/aliphatic hydrocarbon copolymer, an alpha,beta-unsaturated carboxylic acid (derivative) and optionally a polyolefin resin. The polyamide is added part-way through the melt-kneading machine.

DETAILED DESCRIPTION - Production of a thermoplastic resin composition, comprises melt-kneading a resin composition containing:

- (A) 40-90 parts by weight (pbw) of a polyamide resin;
- (B) 5-50 pbw of a polyphenylene ether resin;
- (C) 5-30 pbw of an aromatic vinyl compound/aliphatic hydrocarbon copolymer; and
- (D) 0-30 pbw of a polyolefin resin (where (A)-(D)=100 pbw); and further containing
- (E) 0.01-1.5 pbw of an alpha, beta-unsaturated carboxylic acid (derivative) (per 100 pbw of (B)).

Components (B), (C) and (E) are added from an upstream side of a melt-kneading machine and component (A) is added part-way through the

TMIMIM(1)

melt-kneading machine.

USE - For motor vehicle parts or electric or electronic parts, especially for engines, transmissions, differential mechanism parts, chassis parts, exterior parts, interior parts, electrical equipment parts and electric/electronic parts of motor vehicles, two-wheelers etc.

ADVANTAGE - The composition has excellent mechanical properties, moldability, solvent resistance, low water absorptivity, dimensional stability, low specific gravity (i.e. lightweight) and a superior mold processability. The resin is produced at lost cost, without reducing the physical properties of resins produced by conventional techniques.

DESCRIPTION OF DRAWING(S) - The drawing shows a schematic of the melt kneader used in the present invention, showing the addition of the resins.

Polyamide resin (A)

Polyphenylene ether resin (B)

Aromatic vinyl compound/aliphatic hydrocarbon copolymer (C)

Polyolefin resin (D)

pp; 16 DwgNo 1/4

Derwent Class: A18; A23; A25; A31; A85; A95

International Patent Class (Main): C08F-008/00; C08K-003/34; C08L-077/00

International Patent Class (Additional): C08J-003/21; C08J-003/22;

C08L-023/00; C08L-025/00; C08L-071/00; C08L-071/12; C08L-077/02;

C08L-077/06; C08L-033-00; C08L-077/00

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号 特開2002-338804 (P2002-338804A)

(43)公開日 平成14年11月27日(2002.11.27)

(21) 出願番号 特顧2002-69532(P2002-69532)		(71)出庭	人 000000	206			
		審査請求	未請求 請	求項の数 6	OL	(全 9 頁)	最終頁に続く
C08L 23/00			C08L	23/00			
C08K 3/34			C08K	3/34			
3/22				3/22			
C 0 8 J 3/21	CFG		.C08J	3/21		CFG	4 J O O 2
C08L 77/00			C08L	77/00			4 F 0 7 0
(51) Int.Cl. ⁷	識別記号		FΙ			ร์	-73-1*(参考)

(21)出願番号	特顏2002-69532(P2002-69532)	(71)出顧人	000000206
			宇部興産株式会社
(22)出顧日	平成14年3月14日(2002.3.14)		山口県宇部市大字小串1978番地の96
		(72)発明者	中村 賢
(31)優先権主張番号	特願2001-75265 (P2001-75265)		山口県宇部市大字小串1978番地の10 宇部
(32)優先日	平成13年3月16日(2001.3.16)		興産株式会社宇部ケミカル工場内
(33)優先権主張国	日本 (JP)		

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 熱可塑性樹脂組成物の製造方法

(57)【要約】

【課題】機械的特性、成形性、耐溶剤性、低吸水性および寸法安定性に優れ、尚かつ低比重(軽量性)かつ成形加工性に優れた熱可塑性樹脂組成物の製造方法を提供する。

【解決手段】(A)ポリアミド樹脂、(B)ポリフェニレンエーテル樹脂、(C)芳香族ビニル化合物-脂肪族炭化水素共重合体、及び(D)ポリオレフィン樹脂の合計100重量部に対し、前記成分(A)が40~90重量部、前記成分(B)が5~50重量部、前記成分

(C) が $5 \sim 30$ 重量部、及び前記成分(D) が $0 \sim 3$ 0 重量部であり、さらに(E) α 、 β - 不飽和カルボン酸またはその誘導体が、前記成分(B) 100 重量部に対して $0.01 \sim 1.5$ 重量部である前記各成分を含有する樹脂組成物を溶融混練する過程において、前記成分(B)、(C)及び(E)を、 $190 \sim 220$ に設定した溶融混練機上流より添加し、前記成分(A)を溶融混練機途中から添加することを特徴とする。

【特許請求の範囲】

【請求項1】(A)ポリアミド樹脂、(B)ポリフェニレンエーテル樹脂、(C)芳香族ビニル化合物-脂肪族炭化水素共重合体、及び(D)ポリオレフィン樹脂の合計100重量部に対し、前記成分(A)が40~90重量部、前記成分(B)が5~50重量部、前記成分

(C) が $5 \sim 30$ 重量部、及び前記成分(D) が $0 \sim 3$ 0 重量部であり、さらに(E) α 、 β - 不飽和カルボン酸またはその誘導体が、前記成分(B) 100 重量部に対して $0.01 \sim 1.5$ 重量部である前記各成分を含有する樹脂組成物を溶融混練する過程において、前記成分(B)、(C)及び(E)を、 $190 \sim 220$ ℃に設定した溶融混練機上流より添加し、前記成分(A)を溶融混練機途中から添加することを特徴とする熱可塑性樹脂組成物の製造方法。

【請求項2】(A)ポリアミド樹脂、(B)ポリフェニレンエーテル樹脂、(C)芳香族ビニル化合物一脂肪族炭化水素共重合体、及び(D)ポリオレフィン樹脂の合計100重量部に対し、前記成分(A)が40~90重量部、前記成分(B)が5~50重量部、前記成分

(C) が $5 \sim 30$ 重量部、及び前記成分(D) が $1 \sim 3$ 0 重量部であり、さらに(E) α 、 β — 不飽和カルボン酸またはその誘導体が、前記成分(B) 100 重量部に対して0.01 \sim 1.5 重量部である前記各成分を含有する樹脂組成物を溶融混練する過程において、前記成分(B)、(C)及び(E)を、 $190\sim220$ ℃に設定した溶融混練機上流より添加し、前記成分(A)を溶融混練機途中から添加することを特徴とする熱可塑性樹脂組成物の製造方法。

【請求項3】成分(A)ポリアミド樹脂が、脂肪族ジアミンと脂肪族ジカルボン酸からなるか、またはラクタムもしくはアミノカルボン酸からなる脂肪族ポリアミド樹脂である請求項1又は2記載の熱可塑性樹脂組成物の製造方法。

【請求項4】成分(A)ポリアミド樹脂が、芳香族系モノマー成分を1成分含む部分芳香族共重合ポリアミド樹脂である請求項1.又は2記載の熱可塑性樹脂組成物の製造方法。

【請求項5】成分(A)ポリアミド樹脂が、層状珪酸塩 0.05~30重量%を含有するポリアミド樹脂である 請求項1又は2記載の熱可塑性樹脂組成物の製造方法。

【請求項6】前記成分(A)がマトリックス相を形成する一方、前記成分(B)、(C)、(D)が成分(B)をシェル相とし、成分(C)を中間相とし、成分(D)をコア相とするコアーシェル型粒子構造の分散相を呈することを特徴とする請求項2記載の熱可塑性樹脂組成物の製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、機械的特性、成形 50

性、耐溶剤性、低吸水性および寸法安定性に優れ、尚か つ低比重(軽量性)かつ成形加工性に優れた熱可塑性樹 脂組成物の製造方法に関する。これらの樹脂組成物は、 自動車部品や電気電子部品の材料として使用される。

[0002]

【従来の技術】結晶性ポリアミド樹脂は、その強度、剛性が高いために、工業材料として広く用いられているが、吸水性が高く、それゆえに吸水による剛性低下や寸法安定性の低下等を生じることが知られている。またポリアリーレンエーテル、特にポリフェニレンエーテル樹脂は優れた耐熱性を有するエンジイアリング樹脂として知られているが、単独では耐衝撃性、耐溶剤性、成形流動性に劣るなどの問題点があることも知られている。

【0003】この両樹脂の欠点をおぎなうため、ポリアミド樹脂とポリフェニレンエーテル樹脂とをブレンドすることは、特公昭45-997号、特公昭59-41663号公報にて提案され実用化されている。しかしこれらは、ポリフェニレンエーテルの耐衝撃性を改良するには至らず、この両樹脂にさらにゴム状成分を添加して衝撃性を付与する方法が、特開昭56-49753号、特開昭61-204262号公報等多数提案されている。しかし、これらの組成物は溶融粘性が高く成形加工時の流動性に劣ることから薄肉成形品には使用できない。

【0004】またポリフェニレンエーテル樹脂とポリア ミド樹脂とは本質的に非相溶であるため、ポリフェニレ ンエーテル樹脂をポリアミド樹脂と反応せしめるよう、 例えば特開昭56-49753号公報に開示されたごと く、不飽和カルボン酸もしくはその誘導体を添加する か、あらかじめ不飽和カルボン酸もしくはその誘導体で 変性されたポリフェニレンエーテル樹脂を用いる特開昭 59-66452号公報にて開示された技術が必要とあ る。しかしながら、ポリフェニレンエーテル樹脂と不飽 和カルボン酸とをそれぞれ添加して組成物を製造する場 合、ポリフェニレンエーテル樹脂の溶融粘性が高いため 溶融混練時にポリフェニレンエーテルがせん断発熱によ りゲル化し不飽和カルボン酸との適性な反応が行われ ず、ポリアミド樹脂マトリックス中にポリフェニレンエ ーテルを微細分散されることができない。またあらかじ め不飽和カルボン酸で変性されたポリフェニレンエーテ ル樹脂を用いる方法では、ポリフェニレンエーテルの変 性とポリアミド樹脂との溶融混練を別々に行うためコス トアップとなり使用が制限される。

【0005】これらポリアミド樹脂とポリフェニレンエーテル樹脂との混練組成物の製造方法として他にも、特開平4-372656号公報があるが、この方法においても当該組成物とするために夫々別々に溶融混練過程を経た後、さらにポリフェニレンエーテル樹脂とポリアミド樹脂との混練とあらためて行う方法であり、課題の解決には至っていない。

【0006】本発明の出願人は、特開平9-31324

号にて機械的強度、耐熱性、成形加工性、寸法安定性等に優れたポリアミド樹脂、あらかじめ不飽和カルボン酸で変性されたポリフェニレンエーテル樹脂、芳香族ビニル化合物一脂肪族炭化水素共重合体とポリプロピレン系樹脂とのコアシェル構造を有する組成物を開示しているが、前述の通り、ポリフェニレンエーテルの変性とポリアミド樹脂との溶融混練を別々に行うためコストアップとなり使用が制限される。

[0007]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、上述した従 10 来技術の問題点を解消しようとするものであり、ポリアミド樹脂とポリフェニレンエーテル樹脂との溶融混練組成物を製造するにあたり、機械的強度や加工性性、寸法安定性等の従来技術で確立された性能を低下させることなく、工業的に低コストで優れた性能の樹脂組成物を提供することにある。

[0008]

【課題を解決するための手段】本発明者らはこの問題を解決するために鋭意検討した結果、特定割合のポリアミド樹脂、ポリフェニレンエーテル樹脂、芳香族ビニル化 20 合物 - 脂肪族炭化水素共重合体、ポリオレフィン系樹脂とを配合してなる組成物において、溶融混練機の上流からポリフェニレンエーテル樹脂と芳香族ビニル化合物 - 脂肪族炭化水素共重合体と不飽和カルボン酸またはその誘導体とを添加し、溶融混練機途中からポリアミド樹脂を添加した組成物が目的を達成することを見出し、本発明に到達した。

【0009】即ち、本発明は、(A)ポリアミド樹脂、(B)ポリフェニレンエーテル樹脂、(C)芳香族ビニル化合物-脂肪族炭化水素共重合体、及び(D)ポリオレフィン樹脂の合計100重量部に対し、前記成分

(A) が $40\sim90$ 重量部、前記成分(B) が $5\sim50$ 重量部、前記成分(C) が $5\sim30$ 重量部、及び前記成分(D) が $0\sim30$ 重量部であり、さらに(E) α 、 β - 不飽和カルボン酸またはその誘導体が、前記成分

(B) 100重量部に対して0.01~1.5重量部である前記各成分を含有する樹脂組成物を溶融混練する過程において、前記成分(B)、(C)及び(E)を、190~220℃に設定した溶融混練機上流より添加し、前記成分(A)を溶融混練機途中から添加することを特40徴とする熱可塑性樹脂組成物の製造方法に関する。

[0010]

【発明の実施の形態】以下に本発明を詳細に説明する。本発明において使用される(A)ポリアミド樹脂は、脂肪族ジアミンと脂肪族ジカルボン酸からなるか、またはラクタムもしくはアミノカルボン酸からなる脂肪族ポリアミド樹脂、もしくは芳香族系モノマー成分を1成分含む部分芳香族共重合ポリアミド樹脂である。

【0011】脂肪族ポリアミド樹脂のモノマー成分とし 酸、ノナンジカルボン酸、ウンデカンジカルボン酸、ド ては、炭素数4~12の脂肪族ジアミンと炭素数6~1 50 デカンジカルボン酸等が挙げられる。好ましい組み合わ

2の脂肪族ジカルボン酸か炭素数6~12のラクタム類 もしくは炭素数6~12のアミノカルボン酸である。脂 肪族ジアミンの具体例としては、テトラメチレンジアミ ン、ヘキサメチレンジアミン、オクタメチレンジアミ ン、ノナメチレンジアミン、ウンデカメチレンジアミ ン、ドデカメチレンジアミン等が挙げられ。脂肪族ジカ ルボン酸の具体例としては、アジピン酸、ヘプタンジカ ルボン酸、オクタンジカルボン酸、ノナンジカルボン 酸、ウンデカンジカルボン酸、ドデカンジカルボン酸等 が挙げられ。好ましい脂肪族ジアミンと脂肪族ジカルボ ン酸の組合せは、ヘキサメチレンジアミンとアジピン酸 の等モル塩である。ラクタムの具体例としては、αーピ ロリドン、εーカプロラクタム、ωーラウロラクタム、 ε-エナントラクタム等が挙げられ、アミノカプロン酸 の具体例としては、6-アミノカプロン酸、7-アミノ ヘプタン酸、11-アミノウンデカン酸、12-アミノ ドデカン酸等が挙げられるが、6一アミノカプロン酸、 12-アミノドデカン酸、ε-カプロラクタム、ラウロ ラクタムが好ましい。脂肪族ポリアミド形成モノマー は、1成分単独だけでなく2成分以上を混合して使用す ることもできる。

【0012】これらモノマー成分から形成される脂肪族 ポリアミド樹脂の具体例としては、ナイロン6、ナイロ ン11、ナイロン12、ナイロン66、ナイロン61 0、ナイロン612、ナイロン116が挙げられ、これ らはホモポリマーでも2種以上のコポリマーでも良い。 【0013】芳香族系モノマー成分を1成分含む結晶性 部分芳香族共重合ポリアミド樹脂とは、テレフタル酸、 イソフタル酸、ナフタレンジカルボン酸等の芳香族ジカ ルボン酸成分などの芳香族系モノマー成分を1成分含む 共重合ポリアミドである。好ましくは、芳香族系モノマ 一成分を1成分含み、融点が260℃以上320℃未満 の結晶性部分芳香族共重合ポリアミド樹脂であり、より 好ましくは、芳香族系モノマー成分を1成分含み、融点 が290℃以上316℃未満の結晶性部分芳香族共重合 ポリアミド樹脂である。 芳香族系モノマー成分を1成分 含む好ましい結晶性部分芳香族共重合ポリアミド樹脂の 組み合わせとしては、脂肪族ジアミンと脂肪族ジカルボ ン酸の等モル塩、脂肪族ジアミンと芳香族ジカルボン酸 の等モル塩および/または脂肪族ポリアミド形成モノマ ーからなる結晶性共重合ポリアミドである。

【0014】ここで脂肪族ジアミンとは炭素数4~12の脂肪族ジアミンであり、テトラメチレンジアミン、ヘキサメチレンジアミン、オクタメチレンジアミン、ノナメチレジアミン、ウンデカメチレンジアミン、ドデカメチレンジアミン等が挙げられる。脂肪族ジカルボン酸とは炭素数が6~12の脂肪族ジカルボン酸であり、アジピン酸、ヘプタンジカルボン酸、オクタンジカルボン酸、ノナンジカルボン酸、ウンデカンジカルボン酸、ドデカンジカルボン酸等が挙げられる。好ましい組み合わ

* モリロナイト、サポナイト、パイデライト、ノントロナ イト、ヘクトライト、スティプンサイト等のスメクタイ

せは、ヘキサメチレンジアミンとアジピン酸の等モル塩 である。

【0015】 芳香族ジカルボン酸としてはテレフタル酸、イソフタル酸、ナフタレンジカルボン酸等が挙げられ、好ましい組み合わせは、ヘキサメチレンジアミンとテレフタル酸の等モル塩である。

【0016】脂肪族形成モノマーとしては、炭素数6~12のアミノカルボン酸および炭素数6~12のラクタム類であり、6一アミノカプロン酸、7一アミノへプタン酸、11一アミノウンデカン酸、12一アミノドデカン酸、 α 一ピロリドン、 ϵ 一カプロラクタム、ラウロラクタム、デーエナントラクタム等が挙げられるが、6一アミノカプロン酸、12一アミノドデカン酸、 ϵ 一カプロラクタム、ラウロラクタムが好ましい。脂肪族ポリアミド形成モノマーは、1成分単独だけでなく2成分以上を混合して使用することもできる。

【0017】これらの使用量は、ヘキサメチレンジアミンとアジピン酸の等モル塩30~70重量%、ヘキサメチレンジアミンとテレフタル酸の等モル塩70~30重量%、脂肪族ポリアミド形成モノマー0~15重量%で20あり、好ましくは、ヘキサメチレンジアミンとアジピン酸の等モル塩35~55重量%、ヘキサメチレンジアミンとテレフタル酸の等モル塩65~45重量%、脂肪族ポリアミド形成モノマー0~10重量%である。

【0018】本発明における結晶性ポリアミド樹脂の重合度には特に制限はないが、ポリマー1gを96%濃硫酸100mlに溶解し、25℃で測定した相対粘度が1.8~5.0であることが好ましく、より好ましくは2.0~3.0である。相対粘度が上記数値の上限より高い場合、加工性を著しく損ない、上記下限より低い場30合、機械的強度が低下するため好ましくない。

【0019】本発明においては、(A) ポリアミド樹脂が、層状珪酸塩0.05~30重量%を含有することもできる。層状珪酸塩としては、珪酸マグネシウムまたは、珪酸アルミニウムの層で構成される層状フィロ珪酸塩等を挙げることができる。

【0020】層状フィロ珪酸塩の具体例としては、モン*

ト系粘土鉱物やバーミキュライト、ハロサイトなどを挙げることができる。これらは天然物でも、合成物でもよい。これらのなかでもモンモリロナイトが好ましい。【0021】前記層状珪酸塩は成分(A)ポリアミド樹脂に均一に分散された状態であることが望ましい。層状珪酸塩が均一に分散された状態とは、一辺の長さが0.002~1μmで、厚さが6~20Åの層状珪酸塩がポリアミド樹脂中に分散させた際、それぞれが平均20Å以上の層間距離を保ち、均一に分散されていることである。ここで層間距離とは層状珪酸塩の平板の重心間距離を言い、均一に分散するとは、層状珪酸塩の平板が、平均的に5層以下で重なった多層物が平行に、またはランダムに、もしくは平行とランダムに混在した状態で、その50重量%以上が、好ましくは70重量%以上が局所的な塊を形成することなく分散する状態を言う。

【0022】層状珪酸塩が多層状粘土鉱物である場合には、ジオクタデシルアミン、フェニレンジアミンのようなアミン、4-アミノーn-酪酸、12-アミノドデカン酸のようなアミノ酸またはェーカプロラクタムのようなラクタム類の膨潤化剤と接触させて、予め層間を拡げて層間にモノマーを取り込みやすくした後、重合して均一に分散させることもできる。また、膨潤化剤を用い、予め層間を20Å以上に拡げて、これをポリアミド樹脂もしくはこれを含む樹脂と溶融混合して均一に分散させる方法によってもよい。

【0023】層状珪酸塩の配合量はポリアミド樹脂100重量部に対して、 $0.05\sim30$ 重量部、好ましくは $0.5\sim10$ 重量部、より好ましく $1\sim5$ 重量部である。層状珪酸塩の配合量は、その目的に応じて変更できるが特に30重量部を超えると衝撃強度を極端に低下させるために好ましくない。

【0024】本発明で用いられる(B)ポリフェニレン エーテル樹脂とは、下記一般式(I)

【化1】

$$\begin{array}{c|c}
R_1 & R_2 \\
\hline
R_4 & R_3
\end{array}$$
(1)

【0025】(ただし式中、 R_1 、 R_2 、 R_3 および R_4 は水素、ハロゲン、アルキル基、アルコキシ基ならびにハロゲン原子とフェニル環との間に少なくとも2個の炭素原子を有するハロアルキル基およびハロアルコキシ基でかつ第3級 α 一炭素を含まないものから選んだ一価置換基を示し、 R_1 ~ R_4 は互いに同じでも異なっている一ジエラでもよく、また R_1 ~ R_4 は互いに同じでも異なっている方式と、また R_1 ~ R_2 ~ R_4 ~ R_4

るポリフェニレンエーテル(以下「PPE」と略記する)である。

【0026】具体的には、ポリ(2,6-ジメチルー1,4-フェニレン)エーテル、ポリ(2-メチルー6-エチルー1,4-フェニレン)エーテル、ポリ(2,6-ジエチルー1,4-フェニレン)エーテルなどが挙げられる。

【0027】本発明で用いる(C) 芳香族ビニル化合物 一脂肪族炭化水素共重合体は、水添または非水添スチレン・ブタジエン共重合体、あるいは水添または非水添スチレン・イソプレン共重合体である。そして水添または非水添スチレン・ブタジエン共重合体としては、スチレン・ブタジエンブロック共重合体の水素添加物、またはスチレン・ブタジエンランダム共重合体の水素添加物が使用される。また、水添または非水添のスチレン・イソプレン共重合体としては、スチレン・イソプレンブロック共重合体または、スチレン・イソプレンブロック共重合体の水素添加物が使用される。

【0028】上記水添スチレン・ブタジエン共重合体もしくは水添スチレン・イソプレン共重合体は、既知の方法たとえば、米国特許第3431323号明細書に記載の方法で水素添加することによって得られるもの、あるいは市販のものから適宜選んで使用することができる。

【0029】本発明で用いられる(D)ポリオレフィン樹脂は、ポリエチレン系樹脂、ポリプロピレン系樹脂、エチレン・ α ーオレフィン系樹脂、例えば、エチレン・プロピレン共重合体、エチレン・1ーブテン共重合体、エチレン・プロピレン・1, 4ーへキサジエン共重合体などが挙げられる。本発明では、これらの中でも、ポリエチレン、ポリプロピレン、エチレン・プロピレン共重合体を好ましく用いられる。

【0030】本発明では、ポリフェニレンエーテル樹脂とポリアミド樹脂との相溶化に用いる変性材として

(E) α, β-不飽和カルボン酸またはその誘導体を用いる。具体的には、アクリル酸、メタクリル酸、メチルメタクリル酸、マレイン酸、フマル酸、イタコン酸、ク 30 エン酸などが挙げられる。またこれらの誘導体としては、例えば酸ハラミド、アミド、イミド、無水物、塩およびエステルなどが挙げられ、マレイン酸、イタコン酸、これらの無水物を好ましく用いられる。

【0031】本発明における各成分の好ましい配合割合は、(A) ポリアミド樹脂、(B) ポリフェニレンエーテル樹脂、(C) 芳香族ビニル化合物-脂肪族炭化水素共重合体、(D) ポリオレフィン系樹脂の合計 100重量部に対し、成分(A) ポリアミド樹脂 $40\sim90$ 重量部、好ましくは $50\sim80$ 重量部、成分(B) ポリフェ 40ニレンエーテル樹脂 $5\sim50$ 重量部、好ましくは $5\sim4$ 0重量部、成分(C) 芳香族ビニル化合物-脂肪族炭化水素共重合体 $5\sim30$ 重量部、好ましくは $5\sim20$ 重量部、成分(D) ポリオレフィン樹脂 $0\sim30$ 重量部、好ましくは $1\sim30$ 重量部、特に好ましくは、 $5\sim15$ 重量部である。また、成分(E) α , β -不飽和カルボン酸またはその誘導体は、成分(B) ポリフェニレンエーテル樹脂 100重量部に対して、 $0.01\sim1.5$ 重量部であり、好ましくは、 $0.1\sim1.0$ 重量部である。

【0032】本発明においては、前記成分(A)がマト 50 せて使用できる。耐候剤としては、ヒンダードアミン類

リックス相を形成する一方、前記成分(B)、(C)、(D)が成分(B)をシェル相とし、成分(C)を中間相とし、成分(D)をコア相とするコアーシェル型粒子構造の分散相を呈する。また、成分(D)を用いない場合は、前記成分(A)がマトリックス相を形成する一方、前記成分(B)、(C)が成分(B)をシェル相とし、成分(C)ををコア相とするコアーシェル型粒子構造の分散相を呈する。

【0033】次に、本発明を特徴づける製造方法について説明する。本発明の組成物は、溶融混練において製造されるが、好ましい溶融混練機としては一軸あるいは二軸押出機、バンバリーミキサー等が挙げられ、二軸押出機が好ましい。しかし勿論後述する各条件が満足されれば、溶融混練機の種類は限定されない。

【0034】本発明では、当該組成物の溶融混練を行う際、(B)ポリフェニレンエーテル樹脂と(E) α、βー不飽和カルボン酸またはその誘導体、(C)芳香族ビニル化合物ー脂肪族炭化水素共重合体とを190℃~220℃に設定した溶融混練機上流部で混練する。その後、同一混練機途中から(A)ポリアミド樹脂をフィードし上流よりフィードされた(B)ポリフェニレンエーテル樹脂らと混練する。この際、(A)ポリアミド樹脂をフィードした以降の混練機温度は、使用するポリアミドの種類によって異なるが、240℃から350℃程度に設定される。この際、場合によって用いられる(D)ポリオレフィン樹脂は、(B)ポリフェニレンエーテル樹脂らと同様に溶融混練機上流からフィードしても、

(A) ポリアミド樹脂と同様に途中からフィードしても 本発明の特徴を損なうことはない。

【0035】本発明で用いる溶融混練機としては、スクリューの長さ (L) とスクリューの径 (D) との関係が、L/D=30以上であることが好ましい。また、混練機上流から (A) ポリアミド樹脂をフィードする地点までのスクリューの長さ (L_1) とそこからノズルヘッドまでのスクリューの長さ (L_2) の関係が、 $L_1/D=10$ 以上であることが好ましい。これらの値が小さいと、混練のための十分な距離が足りないため、物性低下や分散不良を引き起こす。本発明における溶融混練機のその他の条件、例えば回転数等は特に限定されない。

【0036】本発明の製造方法で作られた樹脂組成物は、そのままでも自動車用や電気・電子部品の材料として使用できるが、その目的を損なわない範囲で耐熱剤、耐候剤、結晶核剤、結晶化促進剤、離型剤、滑剤、帯電防止剤、難燃剤、難燃助剤、着色剤等の機能性付与剤を用いることができる。

【0037】具体的には、耐熱剤としては、ヒンダードフェノール類、ホスファイト類、チオエーテル類、ハロケン化銅などが挙げられ、単独またはこれらを組み合わせて使用できる。耐候剤としては、ヒンダードアミン類

やサリシレート類が挙げられ、単独またはこれらを組み 合わせて使用できる。結晶核剤としては、タルク、クレ 一などの無機フィラー類や脂肪酸金属塩等の有機結晶核 剤などが挙げられ、単独またはこれらを組み合わせて使 用できる。結晶化促進剤としては、低分子量ポリアミ ド、高級脂肪酸類、高級脂肪酸エステル類や高級脂肪族 アルコール類が挙げられ、単独またはこれらを組み合わ せて使用できる。離型剤としては、脂肪酸金属塩類、脂 肪酸アミド類や各種ワックス類が挙げられ、単独または これらを組み合わせて使用できる。帯電防止剤として は、脂肪族アルコール類、脂肪族アルコールエステル類 や高級脂肪酸エステル類が挙げられ、単独またはこれら を組み合わせて使用できる。難燃剤としては、水酸化マ グネシウム等の金属水酸化物、リン、リン酸アンモニウ ム、ポリリン酸アンモニウム、メラミンシアヌレート、 エチレンジメラミンジシアヌレート、硝酸カリウム、臭 素化エポキシ化合物、臭素化ポリカーボネート化合物、 臭素化ポリスチレン化合物、テトラブロモベンジルポリ アクリレート、トリブロモフェノール重縮合物、ポリブ ロモビフェニルエーテル類や塩素系難燃剤が挙げられ、 単独またはこれらを組み合わせて使用できる。

【0038】本発明の樹脂組成物には、本発明の目的を 損なわない範囲で他の熱可塑性樹脂組成物を加えること ができる。ポリスチレン、ABS樹脂、AS樹脂、アク リル樹脂等の汎用樹脂材料、本発明に用いられる(A) 以外の脂肪族ポリアミド樹脂、ポリカーボネート、ポリ エチレンテレフタレート、ポリブチレンテレフタレー ト、ポリフェニレンサルファイド、その他高耐熱樹脂が 挙げられる。

【0039】本発明の樹脂組成物には、本発明の目的を 損なわない範囲で、無機および有機の繊維状充填材、球 状充填材、板状充填材が使用できる。使用できるものと しては、ガラス繊維、カーボン繊維、ステンレス繊維等 の繊維状強化材、タルク、マイカ、モンモリロナイト等 の板状充填材、ワラストナイト等のウイスカー状充填 材、ガラスビーズ等の球状充填材等が挙げられる。

【0040】これらの耐熱剤、耐候剤、結晶核剤、結晶 化促進剤、離型剤、滑剤、帯電防止剤、難燃剤、難燃助 剤、着色剤等の機能性付与剤、熱可塑性樹脂、充填剤、 強化材の配合方法は、本発明の目的を損なわなければ特 に限定されない。

【0041】本発明の組成物は、自動車、2輪車などの エンジン、トランスミッション、デファレンシャル機構 部品、シャーシ部品、外装部品、内装部品や電装部品、 電気・電子部品等に使用でき、特にボンネット、フェン ダー、グリル、ガーニッシュ、ホイールキャップ等の外 装部品に使用した場合その優れた性能を発揮する。

[0042]

【実施例】以下に実施例および比較例を示し、本発明を 具体的に説明するが、本発明はこれに限定されるもので 50 成分(D)ポリオレフィン系樹脂 -

はない。なお、実施例および比較例における成形品の物 性測定は次のように行った。

【0043】 [物性評価]

(機械的特性評価) 次の項目条件にて評価を行った。評 価はすべて乾燥状態で行った。

- (1) 引張り強さ及び伸び: ASTMD638に従い、 厚み3.2mmの1号試験片を用いて引張り速度毎分5 mmで行った。
- (2) 曲げ強さ及び曲げ弾性率: ASTMD 790に従 10 い、厚み3.2 mmの短冊状試験片を用いて3点曲げ試 験を行った。
 - (3) 衝撃強さ: ASTMD 256に従い、厚み3.2 mmの短冊状試験片を用いて後加工でノッチをつけてア イゾット衝撃試験装置で評価した。
 - (4)荷重たわみ温度:ASTMD648に従い、厚み 12.7mmの短冊状試験片を用いて、荷重455KP aにて行った。

【0044】 (成形性評価)

(5) 流動長:幅12.5mm、厚み1mmの棒流動長 測定用スパイラル金型を用い、住友重機製SG75射出 成形機で射出圧力50MPa、樹脂温度280℃、金型 温度80℃での流動長を測定した。

【0045】(分散状態の確認)透過型電子顕微鏡にて 分散性の確認を行った。染色は4酸化ルテニウムとオス ミウム酸で行った。

【0046】また、以下の各実施例および比較例におけ る原材料は下記のものを使用した。

成分(A)ポリアミド樹脂

ポリアミドA:数平均分子量15000のポリアミド6 樹脂 (宇部興産(株)製1015B)

ポリアミドB; 一単位の一辺が0.002~1 μm、厚みが 6~20Åで、それぞれが平均的に20Å以上の層間距離を 保って均一に分散された層状珪酸塩2重量%を含有した 数平均分子量15000のポリアミド6樹脂(宇部興産 (株)製1015C2)

ポリアミドC:数平均分子量が2000のポリアミド 66樹脂 (宇部興産(株)製2020B)

成分(B) ポリフェニレンエーテル樹脂

PPE①;25℃クロロホルミ溶液中における相対粘度 が0.45であるポリ(2,6-ジメチル-1,4-フ ェニレンエーテル)樹脂

PPE②; PPEOのポリフェニレンエーテルと無水マ レイン酸とを280℃で溶融混練した無水マレイン酸変 性ポリフェニレンエーテル樹脂(前もって作成した赤外 吸収スペクトルの検量線より求めた無水マレイン酸量が 0. 2%のもの) 成分 (C) 芳香族ビニル化合物 - 脂肪 族炭化水素共重合体

①水添スチレンーイソプレンブロック共重合体(以下S EPSOと略記: クラレ製セプトン2104)

①230℃、荷重2.16kgにおけるMFRが0.8 g/10分のホモポリプロプレン樹脂 (PP**②**と略記) 成分 (D) α, β-不飽和カルボン酸

①無水マレイン酸(試薬特級;以下MAHと略記)

【0047】実施例1

熱可塑性樹脂組成物の構成成分として、ポリアミドA5 5重量部、PPE[®]25重量部、SEPS[®]15重量 部、PP **②**5 重量部、MAHO. 2 重量部を用いる。日 本製鋼所製の同方向2軸押出機TEX44HCTを用 い、バレルC1より所定量あらかじめ混合したPPE ①、MAH、SEPSOを投入し、バレルC6よりあら かじめ混合したポリアミドAとPPOとを投入した。バ レル温度はC1~C5を200℃、C6よりノズルヘッ ドまでを260℃、スクリュー回転数は150 r p m、 合計吐出量は40kg/hrで所定の組成物を溶融混練 し、ペレット化した。得られた組成物ペレットを110 ℃で12時間真空下で乾燥された後、住友重機SG75 射出成形機を用い、シリンダー温度270℃、金型温度 80℃、射出率70 c c/s e c の条件でそれぞれの試 験片に射出成形した。こうして得られた試料を前述の方 20 法にて機械的強度、分散状態を確認した。結果を表1に 示す。

【0048】実施例2、3

ポリアミドAの変わりにポリアミドBまたはポリアミドCを用いた以外は実施例1と同様に試験を行った。結果および組成を表1に示す。

【0049】実施例4

熱可塑性樹脂組成物の構成成分として、ポリアミドA75重量部、PPE②5重量部、SEPS②10重量部、PP①10重量部、MAH0.04重量部を用いた以外は実施例1と同様に試験を行った。

【0050】実施例5

熱可塑性樹脂組成物の構成成分として、ポリアミドA45重量部、PPE①40重量部、SEPS①10重量部、PP①5重量部、MAH0.4重量部を用いた以外は実施例1と同様に試験を行った。

【0051】比較例1

熱可塑性樹脂組成物の構成成分として、ポリアミドA55重量部、PPE**Q**25重量部、SEPS**Q**15重量部、PP**Q**5重量部、MAHO、2重量部を用いる。日 40

本製鋼所製の同方向 2 軸押出機TEX44HCTを用い、バレルC1より所定量あらかじめ混合したPPE \mathbb{O} 、MAHを投入し、バレルC6よりあらかじめ混合したポリアミドA、SEPS \mathbb{O} およびPP \mathbb{O} を投入し以外は実施例 1 と同様に試験を行った。

【0052】比較例2

熱可塑性樹脂組成物の構成成分として、ポリアミドA55重量部、PPE ②25重量部、SEPS ②15重量部、PP ②5重量部、MAHO.2重量部を用いる。日本製鋼所製の同方向2軸押出機TEX44HCTを用い、バレルC1より所定量あらかじめ混合した成分全てを投入した。バレル温度はC1~よりノズルヘッドまでを260℃、スクリュー回転数は150rpm、合計吐出量は40kg/hrで所定の組成物を溶融混練し、ペレット化した以外は実施例1と同様に試験を行った。

【0053】比較例3

ポリアミドAの変わりにポリアミドCを用いた以外は比較例1と同様に試験を行った。

【0054】比較例4

熱可塑性樹脂組成物の構成成分として、ポリアミドA55重量部、PPE②25重量部、SEPS①15重量部、PP①5重量部を用いた以外は比較例2と同様に試験を行った。

【0055】比較例5

熱可塑性樹脂組成物の構成成分として、MAHを用いなかった以外は実施例1と同様に試験を行った。

【0056】比較例6

熱可塑性樹脂組成物の構成成分として、ポリアミドA55重量部、PPEO25重量部、SEPSO15重量部、PPO5重量部、MAHO.2重量部を用いる。日本製鋼所製の同方向2軸押出機TEX44HCTを用い、バレルC1より所定量あらかじめ混合したPPEO、MAH、SEPSOを投入し、バレルC6よりあらかじめ混合したポリアミドAとPPOを投入した。バレル温度はC1~よりノズルヘッドまでを260℃、スクリュー回転数は150rpm、合計吐出量は40kg/hrで所定の組成物を溶融混練し、ペレット化した以外は実施例1と同様に試験を行った。

[0057]

【表1】

13						
		実施例1	実施例2	実施例3	実施例4	実施例5
ボリアミドA(重量音	55			75	45	
ポリアミドB(重量部)			55			
ポリアミドC(重量部)				55		
PPE①(重量部)		25	25	25	5	40
PPE②(重量部))					
SEPS(重量部)		15	15	15	10	10
PP(重量部)		. 5	5	5	10	5
MAH(重量部)		0.2	0.2	0.2	0.04	0.4
引張り降伏強さ	MPa	55	67	60	65	65
引張り破断伸び	%	200	140	65	200	160
曲げ強さ	MPa	85	93	90	95	9B
曲げ弾性率	MPa	2,200	2,400	2,300	2,000	2,400
Izod衝撃強さ	J/m	320	190	200	250	300
DTUL	°	160	175	180	140	170
流動性	mm	100	95	80	110	80

[0058]

* *【表2】

		比較例1	比較例2	比較例3	比較例4	比較例5	比較例6
ボリアミドA(重量台	\$)	55	55		55	55	55
ポリアシ・B(重量部)						•	
ボリアシドC(重量台	歌)			55			
PPE①(重量部))	25	25	25		25	25
PPE②(重量部))				25		
SEPS(重量部)		15	15	15	15	15	15
PP(重量部)		5	5	5	5	5	5
MAH(重量部)		0.2	0.2	0.2	_	-	0.2
引張り降伏強さ	MPa	55	59	60	60	55	57
引張り破断伸び	*	5	20	4	100	4	5.5
曲げ強さ	MPa	88	90	90	80	97	90
曲げ弾性率	MPa	2,100	2,200	2,400	2,100	2,200	2,400
Izod衝撃強さ	J/m	30	80	25	180	33	41
DTUL	ဗင	140	150	160	140	143	165
流動性	mm	61	73	110	77	81	57

[0059]

【発明の効果】以上のごとく、本発明の製造方法をもって作成された組成物は良好な機械的性質、耐熱性、衝撃性のバランスに優れ、自動車部品、電気・電子部品、機械部品等の幅広い分野に使用することができる。

[0060]

【図面の簡単な説明】

※【図1】図1は、実施例1で得られた試料の分散状態を 示す図面に代える透過型電子顕微鏡写真である。

【図2】図2は、比較例1で得られた試料の分散状態を示す図面に代える透過型電子顕微鏡写真である。

【図3】図3は、比較例5で得られた試料の分散状態を 40 示す図面に代える透過型電子顕微鏡写真である。

*

【図1】

-3*µ* =

【図2】

【図3】



フロントページの続き

(51) Int. Cl. ' 識別記号 F I デーマコート' (参考)
C O 8 L 25/00 C O 8 L 25/00 71/12 71/12
//(C O 8 L 77/00 C O 8 L 33:00)

F ターム(参考) 4F070 AA08 AA12 AA37 AA52 AA54
AB01 AB08 AB11 AC22 AD01
FA03 FA15 FA17 FB03 FB06
FB07 FB08 FC06
4J002 AC083 AC113 BB004 BB024
BB054 BB114 BB154 BG015
BH025 BP013 CH07X CL00W
CL01W CL03W DJ006 DJ036
FD010 FD130 GN00 GQ00

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.